MEDICINAL COMPOSITION FOR ABDOMINAL ADMINISTRATION

Patent number:

JP9208476

Publication date:

1997-08-12

Inventor:

DOI NORITOSHI; IKUTA NAOHITO; MIYAZAKI

HIROYUKI

Applicant:

TAKADA SEIYAKU KK

Classification:

- international:

A61K31/725; A61K9/08; A61K31/545; A61K45/06

- european:

Application number: JP19960031220 19960126 Priority number(s): JP19960031220 19960126

Abstract of JP9208476

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a medicinal composition for abdominal administration, in containing an antibacterial substance and hyaluronic acid, and useful for preventing and treating the infection of bacteria after operations. SOLUTION: This medicinal composition is prepared by adding hyaluronic acid or its salt to an antibacterial substance-containing preparation in a concentration of 0.2-2%, preferably 0.5-1%, based on the whole amount of the liquid preparation, and subsequently lyophilizing the solution. When used, the medicinal composition is dissolved and subsequently administered. The antibacterial substance includes antibiotics such as cefotiam hydrochloride and synthetic antibacterial medicines such as norfloxacin. The hyaluronic acid includes an easily available cockscomb-originated hyaluronic acid and a microorganism-originated hyaluronic acid. The medicinal composition elongates the local retention time of the antibacterial substance and is especially effective for preventing and treating peritonitis frequently caused by the infection of bacteria after operations.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-208476

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.Cl. ⁶	01 /705	酸別記号	庁内整理番号	F I A 6 1 K 3	31/725		技術表	支示箇所
A 6 1 K	9/08 31/545 45/06	ADZ		\$	9/08 31/545 45/06	AD Z	J.	
				審査請求	未請求	請求項の数2	FD (全	6 頁)
(21)出願番号	₱	特顧平8-31220	Hoe D	(71) 出願人	高田製薬	80 媒株式会社 守東区島越2丁目	312乗10長	
(22)出願日		平成8年(1996) 1	A 20 C	(72)発明者	土井			
				(72)発明者	埼玉県大	句人 大宮市土呂町1 - イツ507号	-6-6 J	大宮土呂
				(72)発明者		上尾市春日1-2	2 — 17 日萸	赴シェト
				(74)代理人	弁理士	川上 宜男	(外1名)	

(54) 【発明の名称】 腹腔内投与用医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 術後の細菌感染症の予防、治療に用いられる 抗菌性物質含有製剤の改良。

【解決手段】 抗菌性物質含有製剤にヒアルロン酸もしくはその塩を添加せしめることにより、抗菌性物質の局所滞留時間が高められた腹腔内投与用医薬組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 抗菌性物質とヒアルロン酸もしくはその 塩とを内容成分として含有することを特徴とする腹腔内 投与用医薬組成物。

【請求項2】 上記組成物が凍結乾燥により得られたものである請求項1記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗菌性物質を含有する 医薬組成物に関するものであり、詳しくは、医療の分野 で使用される抗菌性物質とヒアルロン酸もしくはその塩 とを含有する腹腔内投与用医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】腹膜炎は消化管穿孔や消化管手術後の縫合不全などを原因として主に腸内常在菌により発症する腹膜のびまん性の細菌感染症で、最も頻度の高いものの一つである。

【0003】腸内常在菌は、その約70%がグラム陰性 南、残りの約30%がグラム陽性菌とされており、最近 ではメチシリン耐性ブドウ球菌も含めたグラム陽性菌も 問題とされるが、従来腹膜炎の治療薬としては、グラム 陰性菌を標的にした抗菌性物質を第一選択肢とされるこ とが多い。そして従来の投与法は多く静脈内投与によっ ているため、グラム陰性菌に対して抗菌性物質を使用す る際には常に最少発育阻止濃度以上の濃度が必要なため 頻回投与が必要であった。例えば、開腹手術の場合、手 術時での感染を防ぐ目的で術前および術後に抗菌性物質 を静脈注射や点滴静注により投与しているが、全身投与 となるため、術部における有効濃度を維持するためには 多量の抗菌性物質を投与しなければならず、そのため副 作用や菌交替をひきおこしやすく、その治療には限界が あり、また、有効濃度を維持出来ないときは、術部の感 染を伴う危険性があった。特に、抗菌性物質を点滴静注 する場合には、多くの場合、有効濃度を維持するため注 入速度の調節等を行いながら、30分~2時間かけて投 与している。このため、医療機関においては、準備操作 の繁雑さやその投与のために長時間にわたって人的に拘 束されるなどの問題があった。

【0004】ところで、ヒアルロン酸は、1942年Balazsらによって関節疾患治療薬として外傷性関節炎、変形性関節症、関節切開術後切開などのパンヌス形成の抑制、関節拘縮の進行防止などに使用することが提案され(Balazs, E.A., et al.: Thesis, University of Butapest, Faculty of medicine, 1942参照)、最近、国内でもヒトの変形性膝関節症や肩関節周囲炎の治療薬として使用されるようになってきた。特に、鶏冠から抽出・精製したヒアルロン酸ナトリウムの注射液が、膝及び肩の関節炎の治療に用いられ、その効果が高く評価され、多くの患者の苦痛をやわらげ、生活の質を高めるために寄与している。

【0005】また最近、微生物醗酵法由来のヒアルロン酸ナトリウムが製造されるようになり、その平均分子量が160万~250万のものが治療に用いられつつある。ヒアルロン酸ナトリウムは水溶液状態において粘稠性を有し、粘膜組織等への付着性が高く、かつ生理食塩液、注射用水等には希釈されにくいという特性を持っている。

[0006]

【発明の開示】本発明者らは、上記医薬品として有用性を増しつつあるヒアルロン酸とその特性に着目し、従来の抗菌性物質含有製剤の問題点を改善するため鋭意研究を行ったところ、当該抗菌性物質含有製剤にヒアルロン酸を添加せしめたところ、腹腔内投与用のものとして好適な抗菌性物質含有製剤を開発することに成功した。本発明は、かかる知見に基づくものである。

【0007】すなわち、本発明は、抗菌性物質とヒアルロン酸もしくはその塩とを内容成分として含有することを特徴とする腹腔内投与用医薬組成物を提供するものである。以下、本発明を詳細に説明する。本発明に係る腹腔内投与用組成物は、特に術後の細菌感染によってしばしば発症する腹膜炎等の予防あるいは治療を目的として主に次の投与方法により腹腔内に直接投与される。

【0008】1. 開腹手術の段階で使用する場合、凍結 乾燥によって得られた本発明に係る医薬組成物に注射用 水または生理食塩液を加えて使用濃度に溶解する。開腹 手術後縫合する前に、この注射液を腹腔内に分散注入す る

2. 開腹手術後の段階で使用する場合、凍結乾燥によって得られた本発明に係る医薬組成物に注射用水または生理食塩液を加えて使用濃度へ溶解する。この液剤を腹腔内に注入する。

【0009】本発明に係る腹腔内投与用組成物の治療上の特徴は、ヒアルロン酸もしくはその塩が高分子物質でありながら、極めて安全性が高いこと、腹腔内に投与された場合、腹膜表面等に均一に被覆されるためヒアルロン酸と共に投与された抗菌性物質が長時間局所に滞留せしめられることによって細菌感染の予防ないし治療に顕著な効果を発揮することである。本発明におけるヒアルロン酸もしくはその塩としては、その由来あるいは特定の平均分子量のものに限定されるものではなく、通常入手出来るものであればよく、一般には入手が容易な鶏冠由来もしくは微生物由来のヒアルロン酸のいずれかが多く用いられる。ヒアルロン酸もしくはその塩の濃度としては液剤全量に対し0.2%~2%の含有量で充分な効果を得ることができ、通常好ましくは0.5%~1%の含有量で調製される。

【0010】ヒアルロン酸もしくはその塩は一般的に不安定な化合物であり、最も安定な化合物は、ヒアルロン酸ナトリウム塩である。しかし、このナトリウム塩も溶液の状態では必ずしも安定とはいえず、また、ヒアルロ

ン酸の分子量が大きくなるほど安定性が低下する傾向を示すため、本発明に係る医薬組成物の使用法としては、 ヒアルロン酸もしくはその塩と抗菌性物質とを含有する 溶液を凍結乾燥し、この凍結乾燥した製剤を使用時に溶 解して投与することが好ましい。

【0011】また、本発明に用いられる抗菌性物質としては、特に限定されるものでなく通常用いられている塩酸セフォチアム、セフトリアキソンナトリウム、セフォジジムナトリウム等の抗生物質の他、ノルフロキサシン、オフロキサシン、レボフロキサシン等の合成抗菌剤を用いることも出来る。本発明におけるヒアルロン酸カトリウムの100mg/kgおよび200mg/kg相当量を雌雄ラットの腹腔内に投与したところ、ヒアルロン酸ナトリウムに起因したと考えられる副作用の発現はみられず、また死亡例も全く認められなかった。従って、ヒアルロン酸ナトリウムのLD50値は雌雄共に200mg/kgを上回る安全性の高い物質であることが確認された。

【0012】次に本発明の実施例を比較例と共に示し、本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるものではない。なお、以下の各実施例および各比較例においては、平均分子量190万のヒアルロン酸ナトリウムを用いた。

[0013]

【実施例】

[実施例1]

処方

, -, ,			
セファゾリンナトリウム	2.	00	g
ヒアルロン酸ナトリウム	2.	00	g
塩化ナトリウム	1.	20	g
リン酸水素ナトリウム	0.	28	g
結晶リン酸二水素ナトリウ	ム 0.	04	g
注射用水	適量	<u> </u>	
全量	1000.	00	g
D			

PH: 7.35

製法

上記処方により調製した溶液をろ過滅菌した後、所定量をガラス製バイアルに充填し、次にこれを凍結乾燥し、密封した。以下の各実施例は、いずれも同様の調製法により凍結乾燥品とした。

【0014】[実施例2]

処方

セフメタゾールナトリウム	2.00	g
ヒアルロン酸ナトリウム	2.00	g
塩化ナトリウム	1.20	g
リン酸水素ナトリウム	0.28	g
結晶リン酸二水素ナトリウム	0.04	g
注射用水	適量	

全量	1	0	0	0.	0	0	g	
PH: 7. 38								
【0015】[実施例3]								
処方								
セファゾリンナトリウム				2.	0	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム				2.	0	0	g	
注射用水			:	適量	ţ			
全量	1	0	0	Ο.	0	0	g	
【0016】[実施例4]								
処方								
セフメタゾールナトリウム	,			2.	0	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム				2.	0	0	g	
注射用水			;	適量	<u> </u>			
						0	g	
【0017】[実施例5]								
処方								
セフォタキシムナトリウム				2.	0	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム				2.	0	0	g	
注射用水			:	適量	Ŀ			
全量						0	g	
【0018】[実施例6]								
処方								
ラタモキセフナトリウム				2.	0	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム								
注射用水				適量			_	
全量				0.	_	0	g	
【0019】[実施例7]							_	
処方								
フロモキセフナトリウム				2.	0	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム								
注射用水				適量			•	
全量	1				_		g	
以上、実施例3~実施例7								iz. E
アルロン酸ナトリウム濃度								
使用するように設定した。	. –		`	٠.	_	, 0	71010	
【0020】[実施例8]								
処方								
セファゾリンナトリウム				2.	O	0	g	
ヒアルロン酸ナトリウム				5.		-	g	
注射用水				ッ. 適量				
全量	2	<u></u>		0.	_	Λ	g	
【0021】[実施例9]	_		0	٠.	Ü	٠	6	
処方								
だろ セフメタゾールナトリウム				2.	^	٥	ď	
ヒアルロン酸ナトリウム	•			∡. 5.			_	
注射用水				つ・ 適量		J	g	
全量	_	_		O ⋅ ਯਾਜ	_	0	ď	
	_	U	U	v.	U	U	g	
【0022】[実施例10	J							
処方				2	^	^		

セフォタキシムナトリウム

2.00 g

ヒアルロン酸ナトリウム	5 00	g	て使用するように設定した。		
注射用水	適量	8	[0030]		
	00.00	g	【比較例】		
【0023】[実施例11]	00.00	9	[比較例1]		
処方			処方		
ラタモキセフナトリウム	2.00	g.	ヒアルロン酸ナトリウム	2.00	g
ヒアルロン酸ナトリウム	5.00	g	塩化ナトリウム	8.00	
注射用水	·	3	リン酸水素ナトリウム	1.40	g
	00.00	g	結晶リン酸二水素ナトリウム	0.20	g
【0024】[実施例12]			注射用水		
処方			全量 1	000.00	g
フロモキセフナトリウム	2.00	g	製法		
ヒアルロン酸ナトリウム	5.00	g	上記処方により溶液を調製し	、常法により続	越菌後、所定
注射用水	適量		量をガラス製バイアルに充填	した。	
全量 20	00.00	g	【0031】[比較例2]		
以上実施例8~実施例12は、	いずれも再済	容解時に、ヒ	処方		
アルロン酸ナトリウム濃度とし	て0.5%	の溶液として	セファゾリンナトリウム	2.00	g
使用するように設定した。			生理食塩液	<u>適量</u>	
【0025】[実施例13]			全量 1	000.00	g
処方			製法		
セファゾリンナトリウム	2.00	g	上記処方により溶液調製後、i		こ。以下の各
ヒアルロン酸ナトリウム	9.00	g	比較例についても、同様に調	製した。	
12277777	適量		【0032】[比較例3]		
全量 30	00.00	g	処方		
【0026】[実施例14]			セフメタゾールナトリウム		g
処方			生理食塩液		
	2.00	g		000.00	g
ヒアルロン酸ナトリウム		g	【0033】[比較例4]		
12271711	適量		処方	O	00 -
	00.00	g	セフォタキシムナトリ		
【0027】[実施例15]			生理食塩液	<u>適</u> 量	
処方	2 00		全量 【0034】[比較例5]	1000.	OO g
	2. 00 9. 00	_	処方		
ヒアルロン酸ナトリウム 注射用水		g	ラタモキセフナトリウム	2.00	g
	<u>適量</u> 00.00	g	生理食塩液	適量	0
【0028】[実施例16]	00.00	5		000.00	Q
処方			【0035】[此較例6]	000.00	
ラタモキセフナトリウム	2.00	g	処方		
ヒアルロン酸ナトリウム	9.00	g	フロモキセフナトリウム	2.00	g
注射用水	適量	Ü	生理食塩液	適量	
	00.00	g		000.00	g
 【0029】[実施例17]			【0036】 [試験方法]		
処方			安定性試験:本試験は実施例	1、実施例20	こ記載の凍結
フロモキセフナトリウム	2.	00 g	乾燥製剤及び比較例1に記載		
ヒアルロン酸ナトリウム		00 g	40℃、3箇月間でのヒアル	ロン酸ナトリア	ウム (分子量
注射用水	適	<u> </u>	変化率)および抗菌性物質(力価残存率)の	の安定性を観
全量	3000.	_	察した。その結果を表1(ヒ		
以上実施例13~実施例17に			子量変化率)及び表2(抗菌	性物質の力価を	護存率)に示
ヒアルロン酸ナトリウム濃度と	して0.9%	%の溶液とし	す。		

腹腔内投与試験:本試験は実施例3〜実施例17に記載の凍結乾燥製剤をヒアルロン酸ナトリウム濃度が、実施例3〜実施例7は0.2%に、実施例8〜実施例12は0.5%に、実施例13〜実施例17は0.9%になるように再溶解したもの、及び比較例2〜比較例6に記載の各調製液をそれぞれラット腹腔内に投与し、抗菌性物質の生物学的半減期及び投与24時間後の腹腔内滞留量を測定した。その結果を表3及び表4に示す。

【0037】[試験結果]

【表1】表1

ヒアルロン酸ナトリウムとセファゾリンナトリウムとの 凍結乾燥製剤 (実施例1)、ヒアルロン酸ナトリウムと セフメタゾールナトリウムとの凍結乾燥製剤 (実施例2)及び比較例1の溶液それぞれのヒアルロン酸ナトリウムの分子量の変化

	平均分子量(変化率)						
	実施例 1	実施例 2	比較例 1				
イニシャル	186. 26	188. 67	190. 26				
40℃, 2箇月	182.76(1.9%)	185.28(1.8%)	168. 37(11. 5%)				
40℃, 8箇月	178. 29(4. 3%)	180.87(4.4%)	154. 46(18. 8%)				

[0038]

【表2】表2

セファゾリンナトリウムとヒアルロン酸ナトリウムとの 凍結乾燥製剤 (実施例1) とセフメタゾールナトリウム とヒアルロン酸ナトリウムとの凍結乾燥製剤 (実施例2)のセファゾリンナトリウム力価及びセフメタゾールナトリウム力価の変化

·	力価残存率			
	突旗例 1	実施併 2		
イニシャル	100%	100%		
40℃, 2箇月	98.9%	98. 5%		
40°C, 8管月	98. 4%	97. 3%		

【0039】安定性試験:表1から明らかな通り、本発明の凍結乾燥されたものは、溶液状態のものに比べ、ヒアルロン酸ナトリウムの安定性が高いことが認められた。また、表2から明らかな通り、抗菌性物質の力価は3箇月にわたり高く維持されることが認められた。

[0040]

【表3】表3

生物学的半減期〔平均値(hr)±S.E.〕

海媒	生理食塩液	ヒアルロン酸ナトリウム生理食塩溶液				
抗菌性物質	工程真型版	0. 2%	0.5%	0. 9%		
セファゾリン	比較例 2	実施例 3	実施例 8	実権例13		
ナトリウム	0.82±0.089	1.02±0.084	1.08±0.023	1.84±0.188		
セフメタゾール	比較例 3	実施例 4	実施例 9	実施例 1 4		
ナトリウム	0.73±0.041	1.03±0.084	1.38±0.132	1.63±0.073		
セフォタキシム	比較例 4	実施例 5	実施例 1 0	実施例 1 5		
ナトリウム	1.03±0.299	1.09±0.049	2.09±0.449	2.64±0.650		
ラタモキセフ	·比較例 5	実施例 6	突旋例 1 1	実施例 1 6		
ナトリウム	0.68±0.134	1.02±0.128	1-13±0.203	2.26±0.245		
フロモキセフ	比較例 6	実施例7	美施例12	実施例 1 7		
ナトリウム	0.48±0.097	0.70±0.118	0.85±0.189	1.65±0.477		

【0041】 【表4】表4 投与24時間後の腹腔内滞留率〔平均値(%)±S. E.〕

報報	***	ヒアルロン酸ナトリウム生理食塩溶液				
抗菌性物質	生理食塩液	0. 2%	0.5%	0.9%		
セファゾリン	比較例 2	実施例 8	実施例 8	突並例 1 8		
ナトリウム	0	0	0.44±0.441	2.19±1.163		
セフメタゾール	比較例 8	実施例 4	实施例 9	実施例 1 4		
ナトリウム	0	0		8.91±1.629		
セフォタキシム	比較例 4	突施例 5	実施例 1 0	实施例 1 5		
ナトリウム	0	()	1.19±0.584	4.28±3.868		
ラタモキセフ	比較例 5	実施例 6	安施例 1 1	実施例16		
ナトリウム	0	0	1.55±0.954	5.75±2.978		
フロモキセフ	比較例 6	実施例7	実施例 1 2	突施例 1 7		
ナトリウム	0		0.27±0.158	1.7(±1.887		

【0042】腹腔内投与試験:表3及び表4の各データから明らかな通り、各抗菌性物質(4セファゾリンナトリウム、セフメタゾールナトリウム、セフォタキシムナトリウム、ラタモキセフナトリウム及びフロモキセフナトリウム)を含有する本発明の凍結乾燥製剤は、生理食塩液に溶かしたものに比べて、生物学的半減期が0.9%ヒアルロン酸ナトリウム生理食塩溶液の場合、2倍以上に向上していることが認められた(表3)。また投与24時間後の腹腔内滞留率は、各比較例においてはすべて0を示しているのに対して、本発明の0.9%ヒアルロン酸ナトリウム生理食塩溶液の場合、1.71~5.75%であった。

[0043]

【発明の効果】以上から明らかな通り、本発明の腹腔内投与組成物は、ヒアルロン酸の濃度に依存して抗菌性物質の腹腔内滞留時間の明らかな延長効果が認められた。また、凍結乾燥製剤とすることにより安定性にすぐれ、かつ使用時にヒアルロン酸の投与濃度を任意に調製することができ、抗菌性物質の血清中への移行をコントロールすることが出来るものである。したがって、本発明の腹腔内投与組成物は、従来の抗菌性物質製剤の大量投与による副作用が大幅に軽減され医薬として極めて高い価値を有するものである。